# ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出顧公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-147417

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

**匈公開 昭和60年(1985)8月3日** 

C 08 F 220/14 2/02 212/08 222/06 7308-4J 7102-4J 7016-4J

7016-4J 7308-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称

耐熱性メタクリル系樹脂の製造法

②特 顧 昭59-3317

②出 願 昭59(1984)1月11日

伽発 明 者 中 井

芳 雄

大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社内

砂発明者 佐藤

文 男

大竹市御幸町20番1号 三菱レイヨン株式会社内

の出 顧 人 三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19号

砂代 理 人 弁理士 吉澤 敏夫

明

細 . 🦸 實

### 1. 発明の名称

1.39 15

. .

耐熱性メタクリル系樹脂の製造法

#### 2.特許訓求の範囲

1 メタクリル酸メテル、無水マレイン酸および少なくとも1種の芳香康ビニル化合物よりなる単量体混合物を設置を重合反応器に供給して、100~180℃の温度下で溶液重合または塊状重合を行ない、メタクリル酸メテル単位35~98重量多、無水マレイン酸単位1~40重量多および芳香族ビニル化合物単位の合計が1~35重量多からなり、固有粘度が035~35 de/9 であるような共重合体よりなる樹脂を得ることを特徴とする耐熱性メタクリル系樹脂の製造法。

2 芳香族ビニル化合物がステレン、ビニルトルエンおよびαーメテルステレンよりなる群より退ばれた少なくとも1種であることを特徴とする特許請求の範囲無1項記載の耐熱性メタクリル系樹脂の製造法。

3. メタクリル酸メデル 4 0 ~ 9 8 重量 3、無水マレイン酸 1 ~ 4 0 重量 3 および芳香族化合物の少なくとも 1 種 1~ 3 5 重量 3 よりなる単量体混合物を重合反応器に供給することを特徴とする特許網求の範囲第 1 項記載の耐熱性メタクリル系樹脂の製造法。

4. 共重合体中の無水マレイン酸単位のモル数を なる、芳香族ビニル化合物単位の合計のモル数を β と するとき、 β / α が 0.2 ないしは 5 の範囲にあることを特徴とする特許請求の範囲第1項配数の耐熱性メタクリル系樹脂の製造法。

#### 3 発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、耐熱性メタクリル樹脂の製造法の製造法の関する。

### ( 従来技術 )

一般に、メタクリル酸メチルを主成分とする メタクリル系樹脂は、光学的性質、耐候性等に 極めてすぐれ、かつ機械的性質、熱的性質なら びに成形加工性などにおいてもパランスのとれた性能を有しており、自動車部品、デイスプレー、照明部品、看板、銘板、電気機器部品、光伝送機器部品等の広い分野で使用されているが、耐熱性については必ずしも充分でなく、その用途展開が制約されている分野もかなりあり、そのために耐熱性の向上に対する要求が強く望まれている。

ンおよび無水マレイン酸の共重合体(特開昭 57-153008号)、メタクリル酸メチル、 α-メチルスチレン、スチレンおよび無水マレ イン酸の共重合体(特顧昭54-157559 号)等が提案されている。これらのうちメタク リル嵌メチル、無水マレイン散およびこれらと 共重合可能な芳香族ピニル化合物との共重合体 の場合には耐熱性は改善されるもの、その製造 法においては、何えは、ガスケットを介した二 枚のガラスセルにモノマー混合物または部分重 合物を注入し、重合硬化する等の方法が用いら れているが、生産性が低く、また作業工程が煩 雑である等の問題点を有している。さらに、従 来提案されている製造法では、芳香族ピニル化 合物と無水マレイン酸との間に1:1の電荷移 動錯体を形成するため、まずビニル化合物単位 と無水マレイン酸単位の1:1共重合体を主と するポリマーが生成し、次いでメタクリル酸メ テル単位を主とするポリマーが生成するので、 得られるポリマーはメタクリル酸メチル単位、

無水マレイン酸単位および芳香族ビニル化合物 単位の組成の異つた分子鎖の混合物となり、結 局巨視的には、ポリマーの白潤や着色、物性の 低下となつて現われるという欠点を有している ために実用化に至つていない現状にある。 (発明の目的)

本発明の目的は、上述したでとき従来技術に 鑑み、メタクリル樹脂本来の優れた光学的性質、 機械的性質、耐候性および成形加工性などの特 性を低下させることなく、生産性に優れた耐熱 性メタクリル系樹脂を製造しりる方法を開発す ることにある。

### (発明の構成)

本発明の耐熱性メタクリル系樹脂の製造法は、メタクリル酸メチル、無水マレイン酸なよび少なくとも1種の芳香族ピニル化合物よりなる単量体混合物を<del>食作良好な</del>重合反応器に供給して、100~180℃の温度下で溶液重合または塊状重合を行ない、メタクリル酸メチル単位35~98重量多、無水マレイン酸単位1~40重

量 多 お よび 芳香族 ビニル 化合物 単位 の合計 が 1 ~ 3 5 重量 多 からなり、 固有 粘度 が 0.35 ~ 3.5 d L/9 で あるよう な 共重合体 より なる 樹脂 を 得る ことより なる。

\* なお、本発明の固有粘度は 2 5 でのクロロホ ルム中で測定したものである。

本発明の方法によって得られるメタクリル系 樹脂中のメタクリル酸メテルは、メタクリル樹脂本来の光字的、耐酸性あるいは機械的性質を 保持するために必要な成分で、樹脂中35~ 98重量多の範囲含有することが必要囲であり、 より好ましくは40~90重量多の範囲であり、 35重量多未満ではメタクリル樹脂としての耐 鉄性や光学的性質が損なわれやすくなり、また 98重量多をこえると実質的な耐熱性の向上が 得られない。

またメタクリル樹脂中の無水マレイン酸は、耐熱性向上のための必須成分であり、樹脂中1~40重量系の範囲であり、より好ましくは5~35重量系の範囲であり、1重量系未満では

1 15 1

### 特蘭昭60-147417 (3)

耐熱性の向上が不足となり、また40重量多を とえる共重合体を得るには反応速度が大巾に低 下するため工業的には採用しにくい。

また本発明の樹脂は、固有粘度の値が 0.35 ~ 3.5 a L/9 の範囲にあることが望ましい。 樹脂の固有粘度が 0.35 a L/9 未満であると機械的強度が実用上不十分なものとなり、 固有粘度が 3.5 a L/9 をこえると成形加工が困難となる。より好ましい固有粘度の値は 0.4 0 ~ 2.0 d L/9 の範囲である。

また本発明の樹脂中の残存単量体量は、 1 5 重量が以下、好ましくは 1 0 重量が以下である ことが超ましい。樹脂中の残存単量体量が15 重量がをとえると耐熱変形性が低下し、また極端な場合には、加熱加工時揮発による発泡現象により外観を著しく損ねることがある。

さらに樹脂中の残存無水マレイン酸単量体は 耐水性にも大きく影響を与えるため、その残存 量を 0.5 重量 8 以下、好ましくは 0.2 重量 8 以 下とするのが望ましい。

本発明の方法で使用される監合法は、 塊を溶して 使用される 監合 は な を 発明の お な 実 施 で が よ に の が は に の が な に に の が な に に の が な に に の か な に に の か な に に の か な に に の か な に に の の の で は ま な い。

現状重合および溶液重合における重合温度は、100~180℃、好きしくは120~170℃の範囲である。重合温度が100℃未満では十分な反応速度が得られず、無水マレイン酸の反応性の低下が認められ、180℃をこえるとメタクリル酸メチルのオリゴマー生成等の副反応が起り易く不利である。

本発明の塊状 重合または 密 族 重合 に と も で だ な あ で だ の と と も で で の を け い て 行 ら と と も で 例 を 出 い て 行 ら と し れ る ラ ジ カ ル 重 合 網 始 利 と し て に 、 の の え で か か ル 重 合 網 始 利 と し て に 、 ク ジ ー な キ サ イ ド 、 ジ ー な キ サ イ ド 、 ジ ー な ナ ナ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー ブ チ ル ー グ メ チ ル ー グ と 1、1 で カ ル ブ ビ ス ル ク ロ へ キ サ ン カ ル ボ ー ト リ ル こ 2

-フェニルアゾー 2,4 ージメテルー 4 ーメトキンペレロニトリルおよび 2 ーシアノー 2 ープロピルアンホルムアミト等のアン化合物があげられる。とれらのラジカル重合開始別は、 1 種は 付ける。 ラジカル 基合開始別の使用量は、 単重体全体に対して 0 0 1 ~1 重量がである。 0 0 0 1 重量が未満では 1 できる。 2 では 1 0 0 1 でも速度が遅くて生産上不利であり、また 1 0 重量がをこえると得られる樹脂の物性低下や着

また本発明の方法においては、分子量を調節する目的でメルカブタン等の連鎖移動剤が使用できる。使用されるメルカブタン類の例としては、アルキル基または置換アルキル基を有する第1級、第2級、第3級メルカブタン;例えばロープチルメルカブタン、イソブチルメルカブタン、ロードデンルメルカブタン、sec.ーブチルメルカブタン、tert.ーブチル

色の原因となる。

本発明の方法において使用される重合装置としては、特に限定されず、例えば措型、塔型、管型、グクト型等の種々のものがあげることができるが、重合反応器内の重合反応性の均一性を保持するという観点から十分な攪拌・混合を

行うととのできる完全混合型反応機、ブラククロー型反応器およびそれらの組合せたものから 選ばれたものがよい。これらの重合装置を用いる場合の重合は、回分式または連続式のいずれ も適用できる。

回分式または連続式によつて樹脂を製造する 胺の重合反応器へ供給されるメタクリル酸メチ ルと無水マレイン酸の組成割合は、得られる樹脂の物性および重合反応性に大きな影響をおよ ぼすので、採用する重合方式、到達重合率を考 慮して適宜選択する必要がある。

本発明を制約するものではないが、重合反応器より揮発性成分分離除去装置へ導かれる段階での重合率としては、重合率をもとすると

4 0 < ¢ < 7 0 exp ( 0 0 1 2 T - 1 8 ) の範囲に管理することが実用上有利である。式中Tは重合反応系内の温度( で )を示す。重合率が 4 0 多未満では、未反応モノマーを主体とする揮発性成分の分離費用が増大し工業的メリットが少なくなる。又 7 0 exp ( 0 0 1 2 T -

18)をこえる重合率の場合、重合反応系の粘 度が増大し、提拌と混合に多大の労力を必要と する。

重合反応器へ供給する単量体混合物の組成は、 本発明の目的を達成するためには下記の範囲に あることが必要である。

メタクリル 似メチル 40~98 重量 多、より好ましくは 45~90 重量 多、

無水マレイン酸 1~40重量が、より 好ましくは5~35重量が、

芳香族ピニル化合物 1~35重量が、より 好ましくは5~30重量が、

メタクリル酸メチル単位が98重量多を超えると、耐熱性の実質的効果はなく、40重量多未満および芳香族ビニル化合物合計が35重量 多をこえるものは耐能性、強度等物性がメタクリル御脂としては劣るものになる。無水マレイン酸または芳香族ビニル化合物が、それぞれ1重量多未満では両者の相乗効果は小さい。無水マレイン酸が40重量多をこえると製造上多く

の制約を伴い工業上不利である。

芳香族ビニル化合物と無水マレイン酸による
耐能性向上のより良い相乗効果を得るためには、
共重合体中の無水マレイン酸単位のモル数を は、
芳香族ビニル化合物単位の合計モル数を がとするとき、 が / α が 0.2 たいしは 5 の範囲に 調整することが 望ましい。 が / α が 0.2 未満の場合には 製造条件の 制約が多くなり生産性が はくなる 傾向にある。 一方、 が / α が 5 を 超える 共重 合体は、 着色の 傾向にあり、 また、 メタクリル 付脂としての 透明性等の物性 低下の 傾向が ぬめられる。

本発明の方法において使用する芳香族ビニル化合物の代表例としては、ステレン、アラルキルスチレン例えば o ー、m-および p -メチルスチレン、 2,4 -ジメチルスチレン、 p -第3 級プチルスチレン、 α -メチルスチレン、 α -メチルスチレン、 α -メチルー p -メチルスチレン、 スチレン、ビニルナフタレンなどのモノビニリ

デン芳香族炭化水素、 o - 、 m - および p - クロスチレン、 2,4 - ジプロモスクレン、 2 - メチルー4 - クロロスチレンなどのアルハロモノビニリデン芳香族炭化水素があげられる。 T ルハロモノビニリデン芳香族炭化水素を使用し 長期にわたる生産では装置の脳設対策が必要でもる。 生産性及び物性面のパランスのムからは、特にスチレン、ビニルトルエン及び α - メチルスチレンよりなる群より逃ばれた少なくとも 1 徳を用いるのが望ましい。

て使用される。

本発明の方法によって得られる樹脂においては、品種および品質上の要求から、必要に応じて他の少量のコモノマーの併用、可塑剤、架橋剤、熱安定剤、着色剤、紫外線吸収剤および離型剤等を添加することもできる。

#### (実施例)

以下、実施例により本発明をさらに辞しく説明するが、実施物中のもは重量を表わす。

なお、実施例中の樹脂物性の評価は次の方法 を用いて行つた。

#### (1) 耐热分解性

石英スプリング式簡易熱天秤を使用し、窒素労囲気下、290℃10分間での加熱減量(重量多)を測定した。なお、カラム径30.mm、窒素流量30cc/分である。

#### (2) 耐熱変形性

A B T M - D - 1 5 2 5 に よる ピカート 軟 化温度 ( V 8 P ) ( C ) および A 8 T M - D - 6 4 8 による熱変形温度 ( H D T ) を 御定

した。

#### (3) 佐 価

A S T M - D - 1 0 0 3

#### (4) 引張強度

A S T M - D - 1 5 2 5

#### (5)組成分析

赤外分光光度、製価商定等より求めた。 (6)射出成形板の色調および透明性

目 視

#### (7) 耐 候 性

加速暴解試験 1 1 0 0 時間、スガ佛製耐候試験機、温度 6 0 ℃、カーボンアーク灯、1 時間当り1 2 分降網

#### (8) 耐煮 弗性

寸法2mm×50mm×100mmの試験片を 100℃の純水に4時間受責し、白化の程度 を目視判定した。

なお、実施例1~7、比較例1~2では物性 評価用の射出成形板作成にあたり、樹脂1000 9に対し下記の添加剤を添加プレンドした。 紫外線吸収剤としてチヌピン(商標)P(チバガイギー社製) Q 3 g、安定剤として Mer K (商棟) 3 2 g(アデカカーガス(特社製) 1 g、 離型剤としてステアリン酸モノグリセライド 1

### 实施例1~6、比较例1

接1に示す割合で重合原液を3 4 調製した。 無水マレイン酸は、室盛で俗解した。重合原液 を耐圧 1 0 kg/cm² の撹拌機つき 5 4 重合反応器 で、実質的に酸菜をのぞいた状況下で、反応器 内を表1に示す温度に保持し、装1に示す時間 重合させた。引き続き温度 2 4 0 ℃、真空圧 1 5 mm H9e bs.に保持された揮発分分雕除去装置 で処理し、透明の共重合体を得た。

得られた共産合体の物性を評価し、その結果 を殺1に示す。

### 実施例7、比較例2~3

袋1 に示す組成の重合原液を調製した。 この 重合原液を 5 0 との完全混合型重合反応器に、 滞留時間が袋1 に示される時間となる速度で連

# **特開昭60-147417 (6)**

統的に一端より供給し、供給速度と実質的に同じ速度で他端より連続的に取出した。 反応器内重合系の温度は145℃に保持した。 重合器より取出した生成物の固型分含有量は表1の通りであった。 との反応生成物を実施例1の温度245℃、 真空圧10 m H9abs に保持された揮発分分離除去装置に通して連続的に処理し、共重合体を得た。 との共重合体について物性を評価した。得られた結果を決1に示す。

#### 比較例3~4

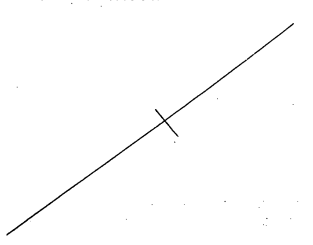
表1に示す組成割合の重合原液を調製した。 別に大きさが250×300m、厚さが6mの2枚の硝子板の外周辺近を、柔軟性のある塩化ビニル製ガスケットで張り回し、2枚の硝子板の距離が35cmになるようにして、セルを組み立て1単備しておく。

前配の重合原液を 5 0 torr の減圧下で撹拌を続けながら、 2 分間の脱気操作を行い、減圧を解いて常圧に復した後直ちに準備したガラスセルに注入し満す。

次いで70℃に温調した温水槽に18時間保ち、その後130℃に温調した熱風循環オープンで2時間保つて後、室内で静電放冷して硝子板を除去し、シート状樹脂を得た。

とのシートの物性評価し、表1 にその結果を 示す。

との方法では操作が複雑であるばかりでなく、 生産性が低く、外観も劣つたものであつた。



表

			実施例1	実腦例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7	比較例1	比較例 2	比較例 3	比較例 4
重合原放	メタクリ	ル嵌メチル	5 5.0 4	5 9. 4	7 7. 3	7.8.4	67	7 0	7 8	100	3 5	60	5 2 4
	無水マ	レイン酸	8.00	-30	10	9. 8	1 5	5	8	-	1 5	20	3 0
組成	芳香族と	ニル化合物	スチレン 1696	ステレン 1 u 6	p-メチル スチレン 1 2.7	α-メテル ステレン 118	α-メナル ステレン 18:	ローメチル スチレン 25	ステレン 10 α-メテル ステレン 4	_	ス4レン 50	スチレン 20	スチレン
(重量部)	裕	供	トルエン 2000	·	_	_	- ,	_	1 0	_	10	<b>-</b> ,	_
	メルカフ	タン 治薬1)	A 0.2		A U.25	в .0.1	_		A 0.2	в 0.2		C 0.1	D 0.1
	重合開	始剤 社※2)	-	_	_	DC P 0.006	_	_		DTBP 0.005		-	_
重合条件	温	庭(10)	160 -	160	140	1 2 0	160	160	1 4 5	160	1 3 5	. 7 0	7 0
	時	間(時間)	1	1	5	4	0.75	2	175	1	1.75	1 8	18
	重合	率 (%)	5 0 3	69.8	5 8.0	4 5.8	69.0	5 7. 9	4 6.0	58.0	<b>-</b> .	9 8.7	9 0.5

注乗1)A; tert ードデンルメルカプタン、B;n-オクテルメルカプタン、C;ベンゾイルバーオキサイド、 D;ラウロイルバーオキサイド

乗2)DPC;ジクミルパーオキサイド、DTBP;ジー tert -プチルパーオキサイド

**袋 1 (続き)** 

			実施例1	爽施例 2	実施例 3	実施例 4	奥施例 5	実施例 6	実施例7	比較例1	比較例 2	比較例 3	比較例 4
	残存モノマー ・ (合計多)		0.7	D. 8	0.5	üδ	0. 5	0.2	0.4	0.3	0.5	1.3	9. 5
	固有粘度 (d4/8)		0.58	U.91	0.5 0	0.51	0.38	0.41	0.5.5	0.58	0.48		-
	崩	v s p (C)	131	1 3 3	1 3 5	136	146	130	1 5 8	119	138	1 3 1	106
<b>共</b>	盤	н рт (с)	114	116	118	1 2 0	1,30	115	1 2 1	1 U 1	1 1 8	1 1 3	89
重	共重合体組成	メタクリル <b>設</b> メチル単位	6 1	6 4	7 1	67	61	78	70 .	100	29	60	6 3
合		無水マレイン取 単位	1 5	2 2	1 2	1 6	2 0	9	1 2	_	17	1 8	11
·体		芳智族ビニル 化合物単位	2 4	1 4	1 7	1 7	1 9	1 5	18		5 4	2 2	2 6
0	外	透 朔 性	透明	选明	透明	透明	透明	透明。	透明	透明	弱く白燭	白御	白梅
<b>9</b> 20		<b>着</b> 色	無色	無色	どくわずかに 女色に落色		どくわずかに 女色に着色		無色	無色	黄色	黄 色	黄 色
性	観	盘 値(%)	1.1.	0.9	1.4	1.1	1.3	1,0	0.9	0.8	1 1	_	-
	機械的	的性質引張強度 (kg/cm²)	67.1	716 .	7 2 8	665	5 7 7	703	7 1 5	789	589	5 4 1	508
	耐	煮 沸 性	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	白化	白化
	耐,	俟 性	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	変化なし	着色	着色	着色

# (発明の効果)

以上において詳述したとおり、本発明の耐熱性メタクリル系樹脂の製造法は、生産性に優れ、また得られた樹脂は透明性、耐熱変性性、帯色性、機械的性質および成形加工性等にすぐれるために、ディスプレー、照明部品、自動車部品、電機部品、光学ディスク、レンズ等の成形品、光学繊維、看板等のシート材料などの用途に使用でき、その工業的価値は極めて大である。

特許出顧人 三菱レイョン株式会社

